DERWENT-ACC-NO: 1993-317697

DERWENT-WEEK: 200044

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Heat-resistant thermosetting resin compsn. for

mouldings, electronics, etc. - contg. polyether-imide resin derived from bisphenol=A, maleimide and methallyl-phenol or methallyl-substd. bisphenol

PATENT-ASSIGNEE: TOA GOSEI CHEM IND LTD[TOAG]

PRIORITY-DATA: 1992JP-0069844 (February 19, 1992)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAG	E	PAGES	MAIN-I	PC
JP 05230368 A	September 7, 1993	N/A	006	C08L	079/08	
JP 3082176 B2	August 28, 2000	N/A	006	C08L (079/08	

APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL-DESCRIPT	ΓOR APPL-NO	APPL-DATE
JP 05230368A	N/A	1992JP-0069844	February 19, 1992
JP 3082176B2	N/A	1992JP-0069844	February 19, 1992
JP 3082176B2	Previous Publ.	JP 5230368	N/A

INT-CL (IPC): C08K005/13, C08L079/08

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 05230368A

BASIC-ABSTRACT:

The thermosetting resin compsn. comprises (a) maleimide; (b) methallyl phenol cpd. of formula (I) and/or (II); and (c) polyether imide having a number average molecular wt. of 3,000 - 50,000 of formula (III). In formulae, X= gp. (a), (b) or -C(CH2)2- R1 and R2 = H, alkyl or aloxy; n = at least 1.

USE/ADVANTAGE - The thermosetting resin compsn. is used in heat-resistant mouldings, electrical, or electronic materials, including printed circuit

boards, or composite materials. The resulting heated and moulded cured substances have good heat resistance, mechanical strength, and toughness.

DERWENT-CLASS: A26 A85 L03

CPI-CODES: A05-H; A05-J01; A08-D; A08-D04; A12-E01; L03-A; L03-H04E1;

L03-J;

* NOTICES *

, C. T.

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] The metallyl phenolic compound expressed with the following structure expression [1].

[Formula 1]

R

$$CH_2 = CCH_2$$
 $HO \longrightarrow (X)$
 $CH_2 C = CH_2$
 $CH_2 C = CH_2$
 $CH_2 C = CH_2$
 $CH_2 C = CH_2$
 $CH_3 C = CH_3$

The inside of [formula and X are S, SO2, and O. [Formula 2]

They may be hydrogen, an alkyl group, a phenyl group, a trifluoromethyl machine, or a TORIKURORO methyl group, and even if (R2 differs from R3 mutually, they may be the same. It is), m is 0 or 1, and it is R1. They are hydrogen or a methyl group.

[Translation done.]

٠ ٤٠. .

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-230368

(43)公開日 平成5年(1993)9月7日

(51)Int.Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C08L 79/08	LRB	9285-4 J		2011300-1-10101
C 0 8 K 5/13	KKW	7167-4 J		

審査請求 未請求 請求項の数1(全 6 頁)

(21)出願番号	特顧平4-69844	(71)出顧人 000003034
(22)出願日	平成4年(1992)2月19日	東亞合成化学工業株式会社 東京都港区西新橋1丁目14番1号 (72)発明者 武井 正雄 愛知県名古屋市港区船見町1番地の1 東 亚合成化学工業株式会社名古屋総合研究所
		内 (72)発明者 鷲見 章 愛知県名古屋市港区船見町1番地の1 東 亜合成化学工業株式会社名古屋総合研究所 内
		最終頁に続く

(54)【発明の名称】 熱硬化性樹脂組成物

(57)【要約】

【目的】 熱成形が容易な樹脂組成物であり、その硬化 物は高い耐熱性を有すると共に優れた機械的強度を有す る熱硬化性樹脂組成物を提供する。

【構成】 マレイミド類(a)、メタリルフェノール化 合物(b)及び3,000~50,000数平均分子 量を有するポリエーテルイミド (c) からなる熱硬化性 樹脂組成物。

1

【特許請求の範囲】

« '.

【請求項1】マレイミド類(a)、下記一般式〔1〕で 表されるメタリルフェノール化合物及び/又は下記一般 式〔2〕で表されるメタリルフェノール化合物(b)及* *び下記一般式〔3〕で表され、3,000~50,00 0の数平均分子量を有するポリエーテルイミド(c)か らなることを特徴とする熱硬化性樹脂組成物。

※〔式中R¹ 及びR² は水素原子、アルキル基又はアルコキシ基を示す。〕【化3】

(上式におけるnは正数である。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規な熱硬化性樹脂組成物に関するものであり、詳しくはその硬化物が耐熱性、機械的強度及び強靭性に優れた性質を有するため、特に耐熱性成形品、プリント配線基板等の電気・電子材料、複合材料等の原料としてに有用である。

[0002]

【従来の技術】近年、電気・電子材料、航空宇宙材料においては、高耐熱性、高機械的強度及び強靱性を有する材料が要望されており、このような要望に答える高耐熱性材料として、ビスマレイミド樹脂が開発された。しかもながら、ビスマレイミドを単独で硬化させて得られる硬化物は非常に脆く、上記用途には使用不可能である。そこで、ビスマレイミド樹脂の脆さを改善するものとして、○,○'ージアリルビスフェノールAとビスマレイミドからなる樹脂組成物が開発されたが、この樹脂組成物においても、上記用途において要求される機械的強度及び強靱性等の特性を未だ充分に満足するに至っていない。エボキシ樹脂等の熱硬化性樹脂組成物においては、その硬化物の強靱性を改善する方法として熱硬化性樹脂組成物中に液状ゴムを添加する方法が知られているが、★50

★液状ゴムを添加すると、樹脂硬化物の耐熱性が急激に低 30 下するという問題がある。

[0003]

【本発明が解決しようとする課題】本発明は、上記の現状に鑑み、熱成形が容易な樹脂組成物であり、その硬化物は高い耐熱性を有すると共に優れた機械的強度を有する熱硬化性樹脂組成物を提供することを課題とするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記の課題を解決すべく鋭意研究の結果、メタリルフェノール化合物とマレイミド類からなる樹脂組成物に、特定のポリエーテルイミドを含有させた熱硬化性樹脂組成物を用いて熱硬化させると、耐熱性及び機械的強度が共に優れた硬化物を得ることができることを見出し、本発明を完成するに至った。即ち、本発明はマレイミド類(a)、下記一般式〔1〕で表されるメタリルフェノール化合物及び/又は下記一般式〔2〕で表されるメタリルフェノール化合物(b)及び下記一般式〔3〕で表され、3,000~50,000の数平均分子量を有するポリエーテルイミド(c)からなることを特徴とする熱硬化性樹脂組成物である。

$$\left\{ N \right\}_{0}^{C} \longrightarrow 0 \longrightarrow CH^{3} \longrightarrow 0 \longrightarrow CH^{3} \longrightarrow 0 \longrightarrow CH^{3}$$

$$(3)$$

【0008】以下本発明について詳細に説明する。 〇成分(a)

本発明における成分(a)は、マレイミド類である。具 体的化合物としてはN-置換マレイミド化合物、N,N −置換マレイミド化合物及びこれらマレイミド化合物の プレボリマーがあり、N-置換マレイミド化合物及び N, N-置換マレイミド化合物の具体例として以下の化 合物がある。即ち、Nーメチルマレイミド、Nーエチル マレイミド、Nープロピルマレイミド、Nーブチルマレ イミド、Nーヘキシルマレイミド、Nーオクチルマレイ ミド、Nードデシルマレイミド、Nーシクロヘキシルマ レイミド、N-フェニルマレイミド、N-p-トリルマ レイミド、N-α-ナフチルマレイミド、N-ベンジル マレイミド、N-m-トリルマレイミド、N-o-トリ ルマレイミド、N-p-キシリルマレイミド、N-m-キシリルマレイミド、N-o-キシリルマレイミド、 N, N'-エチレンジマレイミド、N, N'-ヘキサメ チレンジマレイミド、N, N'ードデカメチレンジマレ イミド、N, N'-m-フェニレンジマレイミド、N, N'-p-フェニレンジマレイミド、N, N'-(オキ シジーp-フェニレン) ジマレイミド、N, N'-(メ チレンジーpーフェニレン) ジマレイミド、N, N'-2. 4-トリレンジマレイミド、N, N'-2, 6-ト リレンジマレイミド、N, N'-m-キシリレンジマレ イミド、N, N' -p-キシリレンジマレイミド、N,

★キシービスーNープロピルマレイミド、オキシービスー N-エチルマレイミド、N, N' -p, p' -ジフェニ ルスルホンピスマレイミド、N, N'-p, p'-ジフ ェニルエーテルビスマレイミド、N,N'ージシクロへ キシルメタンビスマレイミド、N, N'-(3, 3'-30 ジクロローp, p'ービスフェニレン) ビスマレイミ ド、1, 1, 1, 3, 3, 3-ヘキサフルオロー2, 2 ービス(4-マレイミドフェニル)プロパン、1,1, 1,3,3,3-ヘキサフルオロ-2,2-ビス〔4-(4-マレイミドフェノキシ) フェニル] プロパン等で ある。これらのマレイミド化合物は、所望により2種以 上併用しても良い。更にトリ置換あるいはテトラ置換の マレイミド化合物、ポリ (フェニルメチレン) ポリマレ イミド化合物又はこれらの各種マレイミド化合物の2種 以上を適宜併用することもできる。好ましいマレイミド 類としては、N, N' - (メチレンジ-p-フェニレ ン) ジマレイミド及びN, N'-p-フェニレンジマレ イミド等がある。

【0009】〇成分(b)

N'-p-フェニレンジマレイミド、N, N'-(オキ 本発明における成分(b)は、上記一般式〔1〕で表さ シジーp-フェニレン)ジマレイミド、N, N'-(メ れるメタリルフェノール化合物及び/又は上記一般式 チレンジーp-フェニレン)ジマレイミド、N, N'-2.6-ト 記一般式〔1〕で表されるメタリルフェノール化合物である。上 2、4-トリレンジマレイミド、N, N'-m-キシリレンジマレ は、具体的には以下の3種の化合物である。即ち、2、 イミド、N, N'-p-キシリレンジマレイミド、N, 2ービス(4-ヒドロキシー3-メタリルフェニル)プ N'-オキシジプロピレンジマレイミド、エチレンジオ★50 ロバン、1、1-ビス(4-ヒドロキシー3-メタリル • .

フェニル)シクロヘキサン及び(1, 1-ビス(4-ヒドロキシ-3-メタリルフェニル)エチル]ベンゼンである。

【0010】又、一般式〔2〕で表されるメタリルフェノール化合物の好ましい具体例として以下の化合物がある。即ち、2ーメタリルフェノール、4ーメタリルフェノール、2ーメタリルーもーメチルフェノール、2ーメタリルー6ーメチルフェノール、2ーメタリルー5ーメチルフェノール、2ーメタリルー6ーエチルフェノール、2ーメタリルー4ーエーブチルフェノール、2ーメタリルー4ーメトキシフェノール、2ーメタリルー6ーメトキシフェノール、2ーメタリルー5ーメトキシフェノール、2ーメタリルー5ーメトキシフェノール、2ーメタリルー6ーエトキシフェノール及び2ーメタリルー6ーエトキシフェノール等である。本発明においては、上記一般式〔1〕又は〔2〕で示されるメタリルフェノール化合物の1種もしくは2種以上を併用することができる。

【0011】上記メタリルフェノール化合物の内、

〔1,1-ビス(4-ヒドロキシー3-メタリルフェニ 20 ル)エチル]ベンゼンは新規化合物であり、他の化合物 と同様に本発明における成分(b)として使用できるも のである。この化合物は、例えば〔1,1-ピスー(4 -メタリルオキシフェニル) エチル] ベンゼンに対し て、これと溶解性を有し、分子内に重合可能な官能基を 有する塩基又は分子内にN原子を有する塩基を、O.O 1~10モル%存在させて、クライゼン転位を行なうこ とにより容易に合成することができる。上記製造法に用 いることができる塩基として、例えば以下の化合物があ る。即ち、m-アミノジフェニル、4-アミノジフェニ 30 ルエーテル、4,4'-ジアミノジフェニルメタン、 N、N-ジメチルフェニレンジアミン、ジアリルアミ ン、ジアリルブチルアミン、N, N-ジアリルアニリ ン、N, N, N', N'-テトラメタリルービス-(4 ーアミノフェニル)メタン及びプロパギルアミン等があ る。反応温度及び反応時間は、通常、150~300℃ の温度で0.5~20時間、好ましくは180~250 ℃の温度で1~10時間とするのが適当である。

【0012】上記メタリルフェノール化合物の好ましい配合割合は、得ようとする成形品の使用目的によって適 40 宜決定されるものであるが、マレイミド類のイミド基1 当量に対してメタリルフェノール化合物のメタリル基 0.05~10当量の範囲であり、より好ましい配合割合はメタリルフェノール化合物のメタリル基0.1~1.5当量の範囲である。メタリルフェノール化合物の配合割合が0.05当量より少ないと、硬化物は脆くなり、又熱硬化性樹脂組成物の粘度が高くなるため、加熱成型性が低下する恐れがある。一方、メタリルフェノール化合物が10当量より多いと耐熱性が低下する恐れがある。

【0013】〇成分(c)

本発明における成分(c)は、上記一般式〔3〕で表さ れる、3,000~50,000の数平均分子量を有す るポリエーテルイミドである。成分(c)の好ましい配 合割合は、成分(a)と成分(b)の合計量100重量 部当たり1~15重量部であり、より好ましい配合割合 は3~10重量部である。成分(c)の配合割合が1重 量部より少ないと、機械的強度を顕著に増加させる効果 を充分に発揮させることができない恐れがあり、15重 量部を越えて配合すると、熱硬化性樹脂組成物の粘度が 上がり、配合したポリエーテルイミドが均一に分散せ ず、逆に引っ張り強度の低下を招く恐れがある。本発明 の樹脂組成物には、硬化時間を短縮するために、有機過 酸化物及び/又はアゾ化合物等のラジカル重合開始剤を 使用することができる。ラジカル重合開始剤の好ましい 具体例には、例えば以下の化合物がある。即ち、ベンゾ イルパーオキシド、2,4-ジクロロベンゾイルパーオ キシド、pークロロベンゾイルパーオキシド、カプリリ ルパーオキシド、ラウロイルパーオキシド、アセチルパ ーオキシド、メチルエチルケトンパーオキシド、シクロ ヘキサノンパーオキシド、ジクミルパーオキシド、ビス (1-ヒドロキシヘプチル) パーオキシド、 セーブチル ハイドロパーオキシド、p-メンタンハイドロキシパー オキシド、セーブチルパーベンゾエート、セーブチルパ ーアセテート、セーブチルパーオクトエイト、セーブチ ルパーオキシイソブチレート、ジーセーブチルパーフタ レート及び2,2'-アゾビスイソブチロニトリル等で ある。これらの1種又は2種以上を併用して用いること ができる。これらのラジカル重合開始剤の使用量は、本 発明の成分(a)及び成分(b)の合計量100 重量部 (以下単に部と略す。) に対して0.1 ~10部程度の範囲 とすることが好ましい。

6

【0014】又、本発明の組成物には、上記各成分の他、用途に応じてガラスビーズ、石英ガラス、ガラス繊維、紙、有機繊維布、マイカ及びカーボン繊維等、微粒子状、繊維状、板状等の各種形状を有する分散体或いはガラスクロス等の補強材を均一に含有させてもよく、又、必要に応じて難燃化剤を配合することができる。

【0015】本発明の樹脂組成物は、上記各種成分を室 温又は温和な加熱下で均一に混合すれば容易に得ること ができる。

【0016】本発明の樹脂組成物を硬化処理するための条件は、ラジカル重合開始剤の種類及び配合量によって多少異なるが、一般に処理温度100 ℃~300 ℃、処理時間2~25時間とすることが好ましい。しかし、かかる硬化処理条件に制約されるものではなく、ラジカル重合開始剤の種類及び配合量を適宜調整すれば、100 ℃以下の温度で硬化させることも可能である。

[0017]

50 【実施例】次に実施例及び比較例により本発明を更に具

7

体的に説明する。

実施例1

· '.. .

成分(a)として2重量部のビスマレイミドジフェニル メタン、成分(b)として10重量部の2,2-ビス 〔4ーヒドロキシー3ー(2ーメチルー2ープロペニ ル)フェニル] プロパン及び成分(c) として1重量部 の粉末状ポリエーテルイミド(ゼネラルエレクトリック 社製商品名ウルテム1000)を150℃で混合するこ とにより、均一な混合物を得た。更に、この混合物に成 分(a)であるビスマレイミドジフェニルメタンの8. 7重量部を添加し、150℃で混合することにより、均 一な熱硬化性樹脂組成物を得た。この樹脂組成物を四フ ッ化エチレン製の成型用型に入れ、熱プレスを用いて12 0 ℃で2 時間、次いで200 ℃で 2時間、更に220 ℃で 2 時間加熱成形することにより、樹脂硬化物を得た。この* *樹脂硬化物は、熱重量分析(昇温速度20℃/分)の結 果、空気中で425 ℃まで重量変化が全くなく、安定であ った。又、樹脂硬化物の引張強度は580kgf/cm2であり、 ASTM E399-83法に従って測定した破砕靭性 値(Kic)は1.32MN/m3/2であった。

8

【0018】実施例2~4

実施例1において、成分(a)と成分(b)の種類及び その配合量を変え、更に成分(c)であるポリエーテル イミドの配合量を変えた以外は実施例1と同様にして、 10 実施例2~4の各熱硬化性樹脂組成物を得た。これらの 樹脂組成物を実施例1と同様の条件で加熱成型して得ら れた樹脂硬化物について物性評価を行った。その結果を 実施例1の結果と共に下記表1に示した。

[0019] 表11

(衣	l	
_	_	_	_

		組	,	衣*	物	性	
		成分 (a)	成分 (b)	成分 (c)	分解温度 ℃	引張強度 Kg1/cu²	Ktc
—	1	(a)1 10.7	(b) 1 10	(c)1	425	580	1. 32
,	2	(a)1 10.7	(b)1 10	(c)1 1.8	421	603	1. 39
施	3	(a)1 9.5	(b) 2 10	(c)1 1.9	423	576	1. 29
例	4	(a)1 9.0	(b) 3 10	(c)1 1.0	426	580	1. 31
比較	姓例	(a) 1 10. 7	(b) 1 10	-	435	300	0. 71

【0020】注》 上 段;化合物

下 段:配合量(重量部)

【0021】なお、表中の記号は、以下の化合物を示 す。

- (a):マレイミド類
- (a)1; ビスマレイミドジフェニルメタン
- (b):メタリルフェノール化合物
- (b)1; 2, 2-ピス [4-ヒドロキシ-3-(2-メチ ルー2ープロペニル)フェニル]プロパン
- (b)2; 1, 1-ビス (4-ヒドロキシー3-(2-メチ ルー2ープロペニル)フェニル]シクロヘキサン
- (b)3; {1, 1-ビス[4-ヒドロキシ-3-(2-メ チルー2-プロペニル)フェニル]エチル}ベンゼン
- (c): ポリエーテルイミド

※(c)1;ゼネラルエレクトリック社製商品名ウルテム10 0.0

【0022】実施例5

40 成分(a)として2重量部のビスマレイミドジフェニル メタン、成分(b)として8重量部の2,2-ビス[4 ーヒドロキシー3ー(2ーメチルー2ープロペニル)フ ェニル〕プロパン及び2重量部の2-(2-メチルー2 ープロペニル)フェニノール、成分(c)として1.1 重量部の粉末状ポリエーテルイミド (ゼネラルエレクト リック社製商品名ウルテム1000)を150℃で混合 することにより、均一な混合物を得た。更に、この混合 物に成分(a)であるビスマレイミドジフェニルメタン の8.9重量部を添加し、150℃で混合することによ

※50 り、均一な熱硬化性樹脂組成物を得た。この樹脂組成物

9

を四フッ化エチレン製の成型用型に入れ、熱プレスを用いて120 ℃で2時間、次いで200 ℃で 2時間、更に220 ℃で 2時間加熱成形することにより、樹脂硬化物を得た。この樹脂硬化物は、熱重量分析(昇温速度20℃/分)の結果、空気中で423 ℃まで重量変化が全くなく、安定であった。又、樹脂硬化物の引張強度は595kgf/cm²であり、ASTM E399-83法に従って測定した破砕靱性値(Kic)は1.28MN/㎡/²であった。

【0023】比較例

. . . . ,

実施例1においてポリエーテルイミドを配合しなかった 10 脂組成物としてその工業的価値は著しく大きい。 こと以外は実施例1と同様にして熱硬化性樹脂組成物を

得た。又、この熱硬化性樹脂組成物について、実施例1 と同様に加熱成型して物性を評価した。その結果を上記

表1に示した。 【0024】

【発明の効果】本発明の樹脂組成物は、加熱成型後の硬化物において、優れた耐熱性、機械的強度及び強靭性を発揮させることができるため、耐熱成形品、プリント配線基板等の電気・電子材料、その他の耐熱性複合材料、耐熱性充填剤、耐熱性コーティング剤等を得るための樹脂組成物としてその工業的価値は楽しくすさい。

10

フロントページの続き

(72)発明者 木村 磬

愛知県名古屋市港区船見町1番地の1 東 亞合成化学工業株式会社名古屋総合研究所 内